1/19/1 (Item 1 from file: 351) DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2006 The Thomson Corp. All rts. reserv.

015602957 **Image available**
WPI Acc No: 2003-665114/200363
XRAM Acc No: C03-180784

Abstract (Basic): DE 10251183 A1

XRPX Acc No: N03-530855

Presence of carbon dioxide in water measured by self-calibrating instrument

Patent Assignee: SCHWABE-INST MESS & SENSORTECHNIK EV (SCHW-N) Inventor: DOMANOWSKI A; GERLACH F; OELSSNER W; SAUER R Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Applicat No Date Patent No Kind Kind Date Week A1 20030724 DE 1051183 Α 20020112 200363 B DE 10251183 Priority Applications (No Type Date): DE 1051183 A 20020112 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes 8 G01N-027/416 DE 10251183 A1

NOVELTY - In a process and assembly to measure the concentration of dissolved carbon dioxide in water, the assembly measures a number of parameters by sensors. During measurement and calibration, a correlation is found between the CO2 concentration measured and the pH value in accordance with predetermined functions and criteria.

DETAILED DESCRIPTION - The instrument further displays the result of this correlation, signaling any requirement to recalibrate or service the instrument. The CO2 concentration is measured by a membrane-covered electrochemical potentiometer.

An INDEPENDENT CLAIM is also included for a commensurate process in which temperature, conductivity and salinity are measured as additional parameters which are also incorporated in determining CO2 concentration.

USE - Process and assembly to measure the concentration of dissolved carbon dioxide in water e.g. lakes, reservoirs, fishponds, springs, natural mineral water springs, bio-processes, drinks industry.

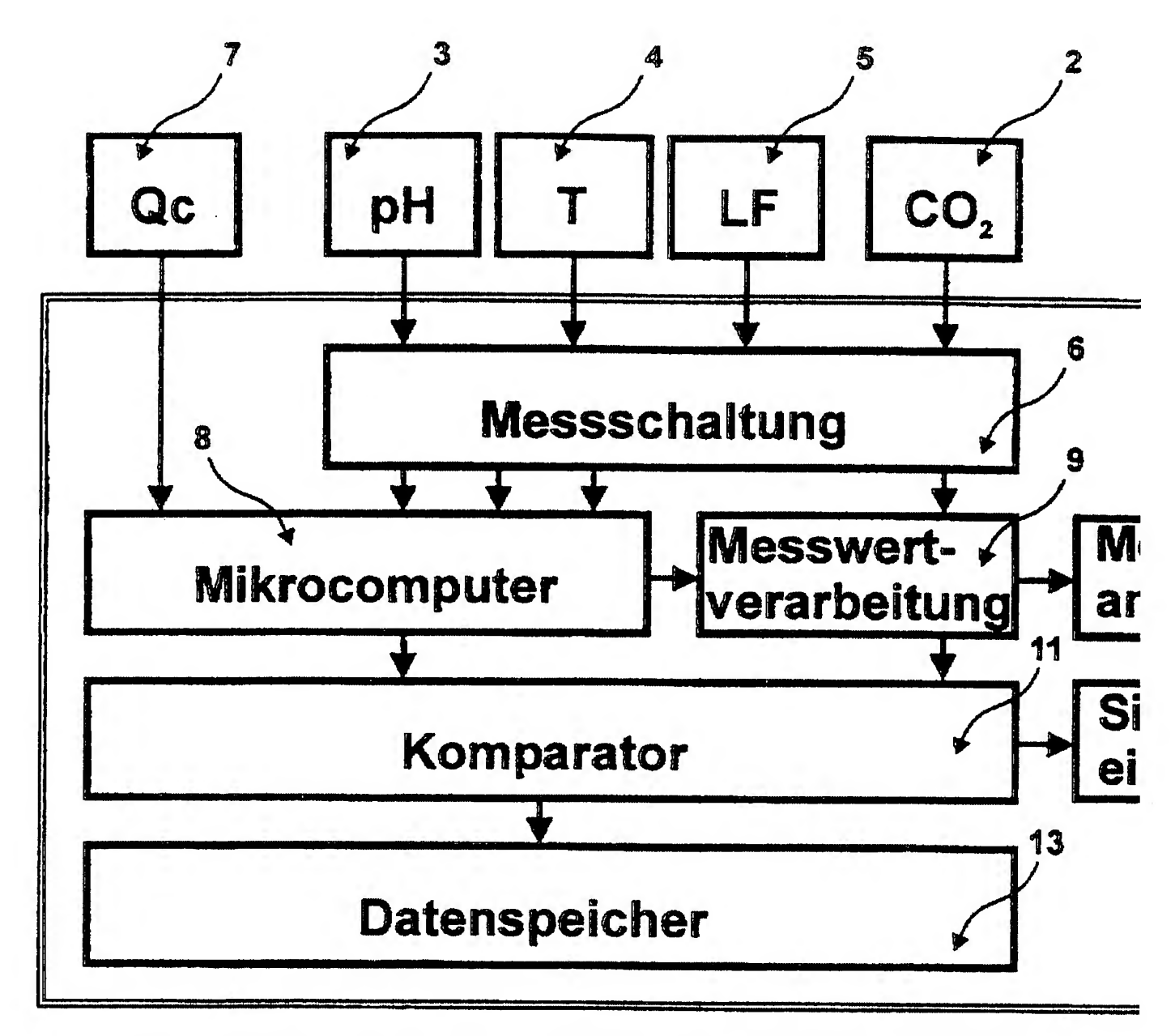
ADVANTAGE - The process and assembly provide for a continual check on instrument accuracy under field conditions. Further claimed is that no calibration fluids are required.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing is a block diagram of the assembly main parts. (Drawing includes non English-language text).

Multi-parameter measuring instrument (1)

CO2 sensor (2)
pH sensor (3)
Temperature sensor (4)
Conductivity sensor (5)
Data logger (6)
Concentration data input (7)
Microcomputer (8)
Signal processing (9)
Display (10)
Comparator (11)
Signal (12)
Data storage (13)
pp; 8 DwgNo 1/2

1 of 2



Title Terms: PRESENCE; CARBON; WATER; MEASURE; SELF; CALIBRATE; INSTRUMENT

Derwent Class: D13; D15; E36; J04; S03

International Patent Class (Main): G01N-027/416

File Segment: CPI; EPI

Manual Codes (CPI/A-N): D03-H01F; D04-A01H; E11-Q03J; E31-N05C; J04-C02

Manual Codes (EPI/S-X): S03-E03B2; S03-E14B

Chemical Fragment Codes (M3):

01 C106 C108 C530 C730 C800 C801 C802 C803 C805 C807 M411 M424 M740

M750 M904 M905 M910 N102 N120 R023 R01066-K R01066-A

Derwent Registry Numbers: 1066-U

Specific Compound Numbers: R01066-K; R01066-A

Key Word Indexing Terms:

01 255-0-0-0-CL, DET

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2006 The Thomson Corp. All rights reserved.

© 2006 Dialog, a Thomson business

2 of 2

DE



19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



PATENT- UND
MARKENAMT

© Offenlegungsschrift

® DE 10251183 A 1

(a) Aktenzeichen:

102 51 183.7

② Anmeldetag:

12. 1. 2002

43 Offenlegungstag:

24. 7. 2003

(5) Int. Cl.⁷: G 01 N 27/416

(7) Anmelder:

Kurt-Schwabe-Institut für Meß- und Sensortechnik e.V., 04736 Meinsberg, DE

(72) Erfinder:

Oelßner, Wolfram, Priv.-Doz. Dr., 01307 Dresden, DE; Gerlach, Frank, Dipl.-Ing., 04736 Waldheim, DE; Sauer, Ramona, 09648 Kriebstein, DE; Domanowski, Artur, Dr.-Ing., 07639 Bad Klosterlausnitz, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- W Vorrichtung und Verfahren zur Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten
- Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung und ein Verfahren zur Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten, wobei an ein Mehrparameter-Messgerät außer einem elektrochemischen Sensor zur Messung der CO2-Konzentration ein Sensor zur Messung des pH-Wertes angeschlossen und in dem Gerät eine Korrelation der Messwerte beider Sensoren nach vorgegebenen Funktionen und Kriterien vorgenommen und die Notwendigkeit der Kalibrierung bzw. Überprüfung der Messeinrichtung signalisiert wird. Dadurch werden die Aussagekraft und Zuverlässigkeit der Messung wesentlich erhöht und zugleich der erforderliche Aufwand für die Kalibrierung der Messeinrichtung reduziert. Hauptanwendungsgebiete der Erfindung sind Messungen der CO₂-Konzentration in Oberflächengewässern, z. B. in Talsperren, Seen und Fischzuchtanlagen, in Brunnen und Mineralwasserquel-Ien sowie auch in der Bioprozesstechnik und in der Getränkeindustrie.

Beschreibung

Anwendungsgebiet der Erfindung

[0001] Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung und ein Verfahren zur Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten. Hauptanwendungsgebiete der Erfindung sind Messungen der CO₂-Konzentration unter Feldbedingungen in unterschiedlichen Gewässern, z. B. in Talsperren, Seen und Fischzuchtanlagen, in Brunnen und Mineralwasserquellen sowie auch in der Bioprozesstechnik und in der Getränkeindustrie.

Stand der Technik

[0002] Die Konzentration an gelöstem CO₂ beeinflusst in vielfältiger Weise im Wasser und in anderen Flüssigkeiten ablaufende chemische und biologische Reaktionen. Neben dem pH-Wert, der Sauerstoffkonzentration, der Leitfähigkeit und dem Redoxpotential ist die CO₂-Konzentration daher eine wichtige Messgröße zur Charakterisierung von Wässern. [0003] Nach DIN 38409, Gruppe D8 [Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser- Abwasser- und Schlammuntersuchung. Die Berechnung des gelösten Kohlendioxids (der freien Kohlensäure), des Carbonat- und Hydrogencarbonat-Ions. Weinheim: VCH Verlagsgesellschaft 1971] lassen sich im Wasser gelöstes Kohlendioxid und die Anionen der Kohlensäure nur indirekt ermitteln. Bei den in dieser Vorschrift beschriebenen zwei Verfahren geht man davon aus, dass der p- und m-Wert, die in DIN 38409, Gruppe H7/8, definiert sind, bzw. der Q_c-Wert (die Summe der Konzentrationen eines Wassers an gelöstem Kohlendioxid, Carbonat- und Hydrogencarbonat-Ionen) und der pH-Wert analytisch bestimmt und die Konzentrationen der oben genannten Stoffe als aus ihnen abgeleitete Werte errechnet werden. Während der Anwendungsbereich des ersten Verfahrens, bei dem die Berechnung des Gehaltes an gelöstem Kohlendioxid und den Anionen der Kohlensäure aus dem p- und m-Wert erfolgt, eingeschränkt ist, ist das zweite Verfahren, bei dem zur Berechnung im Wesentlichen der Qc-Wert und der pH-Wert herangezogen werden, universell anwendbar. Die Berechnung nach den in der Vorschrift angegebenen Formeln und Tabellen ist allerdings umständlich, da auch die Temperatur und der Gesamtionengehalt des Wassers einbezogen werden müssen, die sich in gewissem Umfang auf das Ergebnis auswirken. In der Praxis wir daher von Tabellen Gebrauch gemacht, aus denen die CO₂-Konzentration und andere Komponenten des Kohlendioxid-Systems bei Kenntnis des pH-Wertes, der Temperatur und der Leitfähigkeit bzw. der Alkalinität des Wassers direkt entnommen werden können [z. B. in K. Bauer: Zur Bedeutung der freien Kohlensäure in Forellenzucht-betrieben. Zeitschrift für die Binnenfischerei 31 (1981) S. 1–5].

[0004] In einem kommerziell erhältlichen CO₂-Messgerät [Model 503 pH/CO₂ Analyzer, Royce Instrument Corporation, New Orleans, LA 70129, USA], das ebenfalls auf der Berechnung der CO₂-Konzentration aus dem gemessenen pH-Wert beruht, entfällt durch den Einsatz eines Microprozessors die Notwendigkeit der Verwendung von Tabellen zur Bestimmung der CO₂-Konzentration. Mit dem Gerät werden nur der pH-Wert und die Temperatur direkt gemessen, während die Salinität und die Alkalinität des Wassers durch unabhängige chemische Analysenverfahren bestimmt und diese Werte als Programmparameter in das Gerät eingegeben werden müssen.

[0005] Auf einem anderen, nach Severhinghaus benannten Messprinzip [J. W. Severinghaus, A. F. Bradlay: Electrodes for blood pO₂ and pCO₂ determination. J. Appl. Physiol. 13 (1958) 515] beruhen potentiometrische elektrochemische CO₂-Sensoren. Das elektrochemische Sensorsystem dieser Sensoren, das im Wesentlichen aus einer hydrogencarbonathaltigen Elektrolytlösung und einer pH-Elektrode besteht, ist von der zu messenden Flüssigkeit durch eine dünne, für CO₂ durchlässige Polymermembran abgetrennt. CO₂ permeiert aus dem Messmedium durch die Polymermembran in das Sensorinnere und verursacht eine definierte, reproduzierbare Veränderung des pH-Wertes des Sensorelektrolyten, die mit der in dem Sensor vorhandenen pH-Elektrode gemessen wird. Das Spannungssignal des Sensors ist dem Logarithmus der CO₂-Konzentration in der Messlösung proportional.

[0006] Die Vorteile elektrochemischer CO₂-Sensoren gegenüber der analytischen Bestimmungsmethode bestehen vor allem darin, dass sie einfach zu handhaben sind, durch Störionen wenig beeinflusst werden und die In-situ-Bestimmung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten ermöglichen, während die analytischen Verfahren eine Probenahme für die Titration erfordern, bei der die Messergebnisse durch Wechselwirkung mit der Atmosphäre beeinflusst werden können.

- [0007] Der elektrochemische CO₂-Sensor muss allerdings nach zeitlich bzw. anwendungsspezifisch festgelegten Zeitabständen kalibriert werden, um unvermeidbare zeitliche Veränderungen der Sensorparameter auszugleichen. Zur Korrektur der Nullpunktverschiebung sind regelmäßig Einpunktkalibrierungen vorzunehmen, während Zweipunktkalibrierungen zur Korrektur der Sensitivität im allgemeinen nur in größeren Zeitabständen oder nach längerem Nichtgebrauch
 des Sensors erforderlich sind. Die Kalibrierung von CO₂-Sensoren ist schwierig und erfordert relativ hohen Aufwand. Im
 Gegensatz zu den in der pH-Messtechnik allgemein verwendeten handelsüblichen Pufferlösungen mit standardisierten,
- 55 über längere Zeiträume konstanten pH-Werten sind Kalibrierlösungen mit definiertem CO₂-Gehalt nicht langzeitstabil und daher kommerziell nicht verfügbar. Sie müssen jeweils möglichst erst unmittelbar vor dem Kalibriervorgang zubereitet und mit experimenteller Sorgfalt behandelt werden, um zu verhindern, dass während des Kalibriervorganges CO₂ aus der Kalibrierlösung entweicht. In einer Patentanmeldung [W. Gumbrecht, M Stanzel: Verfahren zur Eichung von Gasmesssensoren für gelöste Gase und Verfahren zur Konzentrationsmessung von CO₂ in Blut mit Hilfe eines solchen
- Eichverfahrens. DE 196 05 246 A1 (1996)] wird vorgeschlagen, aus einer vorbestimmten Eichflüssigkeit (C) eine andere (C') durch Änderung des Partialdrucks des in der Flüssigkeit (C) gelösten CO₂ auf einen anderen Wert, vorzugsweise durch Stofftransport zwischen der vorbestimmten Flüssigkeit und einer vorbestimmten Gasphase, zu erzeugen. Dieses Kalibrierverfahren, das insbesondere zur CO₂-Messung in Blut unter Laborbedingung entwickelt wurde, ist auf die Kalibrierung von CO₂-Sensoren, die unter Feldbedingungen in Gewässern unbekannter und wechselnder Zusammenset-
- zung oder in technischen Anlagen eingesetzt werden, nicht übertragbar. Es hat sich gezeigt, dass zwischen den nach der DIN-Vorschrift bestimmten und den mit elektrochemischen Sensoren gemessenen CO₂-Konzentrationen in manchen Gewässern erhebliche Abweichungen auftreten können, wenn sich die Messlösung und die für die Kalibrierung der CO₂-Sensoren verwendete Kalibrierlösung in ihrer Zusammensetzung stark unterscheiden.

Problem

[0008] Mit der Erfindung soll insbesondere das in den Ausführungen zum Stand der Technik erläuterte Problem der Kalibrierung von elektrochemischen CO_2 -Sensoren, die im Feldeinsatz unter verschiedenen Bedingungen in unterschiedlichen Gewässern eingesetzt werden, gelöst werden. Der Erfindung liegt die technische Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Messung der CO_2 -Konzentration mittels elektrochemischer Sensoren zu entwickeln, das mit möglichst geringem Kalibrieraufwand eine gute Übereinstimmung der Messwerte des elektrochemischen CO_2 -Sensors mit den Werten gewährleistet, die nach den in DIN 38409 festgelegten, in der Praxis eingeführten Bestimmungsmethoden ermittelt werden.

Lösung

10

30

60

[0009] Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, dass an ein Mehrparameter-Messgerät außer einem elektrochemischen Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration ein Sensor zur Messung des pH-Wertes angeschlossen ist und dass bei der Messung und der Kalibrierung eine Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors nach vorgegebenen Funktionen und Kriterien vorgenommen wird. Der Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration ist entsprechend Anspruch 2 bevorzugt ein membranbedeckter potentiometrischer elektrochemischer CO₂-Sensor, der nach dem nach Severinghaus benannten Prinzip arbeitet.

[0010] Für die Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit denen des pH-Sensors wird bevorzugt die in den Deutschen Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung (DEV) DIN 38409, D8, festgelegte Berechnungsmethode zugrunde gelegt. In dieser Vorschrift wird für den Zusammenhang zwischen der Aktivität der Hydronium-Ionen a_{H₃O⁺} (aus der sich definitionsgemäß der pH-Wert ergibt) und der CO₂-Konzentration folgende, dort mit (5) bezeichnete Gleichung angegeben:

$$c_{CO_2} = \frac{Q_C}{1 + \frac{k_1}{a_{H_3O^+} \cdot f_1} + \frac{k_1 \cdot k_2}{(a_{H_3O^+})^2 \cdot f_1 \cdot f_2}}$$
(1)

[0011] In dieser Gleichung bedeuten:

c_{CO2}: Gehalt des Wassers an gelöstem Kohlendioxid in mmol/l

a_{H₃O^{*}}: Aktivität der Hydronium-Ionen in mol/l

Q_C: Summe der Konzentrationen an gelöstem CO₂, HCO₃ und CO₃²-Ionen in mmol/l

k, k₂: temperaturabhängige Größen

 f_1 , f_2 : Aktivitätskoeffizienten, abhängig vom Gesamt-Ionengehalt des Wassers Zahlenwerte für die thermodynamischen 35 Konstanten $k_1(t)$ und $k_2(t)$ bzw. $f_1(\kappa)$ und $f_2(\kappa)$

als Funktionen der Temperatur t bzw. der spezifischen Leitfähigkeit k des Wassers können aus den in der Vorschrift angegebenen Tabellen 1 und 2 entnommen werden.

[0012] Die Anwendung von Gleichung (1) setzt grundsätzlich die Kenntnis der Konzentrationssumme

$$Q_{c} = C_{CO_{3}^{2-}} + C_{HCO_{3}^{-}} + C_{CO_{2}}$$
(2)

voraus, die nach DEV, G1, bestimmt wird. Welcher Anteil dieser Summe Q_c als gelöstes Kohlendioxid vorliegt, hängt nach Gleichung (1) hauptsächlich vom pH-Wert des Wassers, in gewissem Umfang auch über $k_1(t)$ und $k_2(t)$ von dessen Temperatur und über $f_1(\kappa)$ und $f_2(\kappa)$ vom Gesamtionengehalt, der durch die spezifische elektrolytische Leitfähigkeit κ charakterisiert wird, ab. Wenn die Temperatur und die Leitfähigkeit bzw. die Salinität bekannt und weitgehend konstant sind, ist die Kenntnis des pH-Wertes zur Berechnung der CO_2 -Konzentration ausreichend.

[0013] Durch Differenzieren erhält man aus Gleichung (1)

$$\frac{dc_{CO_{2}}}{da_{H_{3}O^{+}}} = \frac{Q_{c} \cdot a_{H_{3}O^{+}} \cdot \left(\frac{k_{1}}{f_{1}} \cdot a_{H_{3}O^{+}} + 2 \cdot \frac{k_{1} \cdot k_{2}}{f_{1} \cdot f_{2}}\right)}{\left(\left(a_{H_{3}O^{+}}\right)^{2} + \frac{k_{1}}{f_{1}} \cdot a_{H_{3}O^{+}} + \frac{k_{1} \cdot k_{2}}{f_{1} \cdot f_{2}}\right)^{2}} \tag{3}$$

und mit

$$pH = -log(a_{H_3O^+}) bzw. a_{H_3O^+} = 10^{-pH}$$
 (4)

den gesuchten Zusammenhang zwischen der Änderung der CO₂-Konzentration und der des pH-Wertes, der als Funktion oder Wertetabelle in dem Mehrparameter-Messgerät einprogrammiert wird.

[0014] Nachdem bei der Kalibrierung des Sensorsystems entweder in der Messlösung oder in einer Kalibrierlösung mit bekanntem CO₂-Gehalt die Übereinstimmung der Messwerte des CO₂-Sensors mit denen des pH-Sensors entsprechend Gleichung (1) hergestellt worden ist, werden im Verlauf der Messung die Änderungen dieser beiden Messgrößen parallel erfasst, miteinander verglichen und die Einhaltung des aus den Gleichungen (3) und (4) berechneten Zusammenhanges überprüft. An dem Mehrparameter-Messgerät wird außer der mit dem CO₂-Sensor gemessenen CO₂-Konzentration und dem pH-Wert ein Ergebnis dieser Korrelation angezeigt, das die Notwendigkeit erneuter Kalibrierung bzw. einer Über-

prüfung der Messeinrichtung signalisiert, wenn die Abweichungen von der berechneten Zusammenhang vorgegebene, an dem Gerät einstellbare Grenzwerte überschreiten.

Erreichte Vorteile

5

25

65

[0015] Durch die Erfindung werden die Aussagekraft und Zuverlässigkeit der Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten mit elektrochemischen Sensoren erhöht und zugleich der erforderliche Aufwand für die Kalibrierung der Messeinrichtung erheblich reduziert. Für die Akzeptanz dieser Sensoren in der Praxis ist wesentlich, dass bei dem erfindungsgemäß vorgeschlagenen Verfahren eine ständige Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Ergebnissen der nach den Einheitsverfahren genormten analytischen Methode zur Bestimmung des in Flüssigkeiten gelösten Kohlendioxids erfolgt.

[0016] Ein wesentlicher Vorteil der Erfindung liegt darin, dass die routinemäßige Kalibrierung des elektrochemischen CO₂-Sensors in der jeweiligen Messlösung erfolgt und dafür keine Kalibrierlösungen mit definierten CO₂-Konzentration benötigt werden.

[0017] Das Mehrkomponentenmessgerät ist in der Lage, mittels der implementierten Modelle den Kohlendioxidgehalt zu berechnen, mit dem unabhängig davon mit dem CO₂-Sensor gemessenen Kohlendioxidsignal zu vergleichen und beide Parameter anzuzeigen. Weiterhin werden aus jeweils zwei Parametern applikationsspezifische Plausibilitätsgrenzen für die dritte Komponente ermittelt. Dies verringert den Kalibrieraufwand der eingesetzten Sensoren, insbesondere der pH- und der CO₂-Elektrode. Gleichzeitig wird die Zuverlässigkeit der CO₂-Bestimmung wesentlich durch die Anzeige ausgewählter Korrelationsdaten erhöht. Das Überschreiten von Plausibilitätsgrenzen hat eine sofortige optische und akustische Signalisierung für die Notwendigkeit der Rekalibration des betreffenden Sensors bzw. zur Neubestimmung der Alkalinität zur Folge. Die Auswertung aller drei Parameter charakterisiert das Messmedium präziser als nur eine Methode, da im vorliegenden Fall sowohl der freie CO₂-Gehalt als auch die Konzentration des gebundenen CO₂ bestimmt wird.

Weitere Ausgestaltung der Erfindung

[0018] Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind in den Ansprüchen 3 bis 8 angegeben. Wenn sich die Temperatur und die Leitfähigkeit des Wassers im Verlaufe der Messungen verändern, was häufig der Fall sein wird, müssen auch diese Einflussgrößen gemäß den Ansprüchen 3 und 4 entweder mit Sensoren erfasst oder als Werte in das Gerät eingegeben und in die Korrelation der Messwerte gemäß den Gleichungen (1) bis (4) einbezogen werden. Nach Ansprüch 3 werden an das Mehrparameter-Messgerät zusätzlich zu dem Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration und dem Sensor zur Messung des pH-Wertes weitere Sensoren, insbesondere zur Messung der Temperatur und der Leitfähigkeit bzw. der Salinität, angeschlossen. Dadurch ist es möglich, Veränderungen dieser Messgrößen, die sich in den Gleichungen (1) und (3) auf die Konstanten k₁ und k₂ bzw. f₁ und f₂ auswirken, in die Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors einzubeziehen. Falls an das Mehrparameter-Messgerät außer dem Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration und dem Sensor zur Messung des pH-Wertes keine weiteren Sensoren angeschlossen sind oder werden können, besteht nach Anspruch 4 auch die Möglichkeit, in das Messgerät auf andere Weise bestimmte Werte für die Temperatur, die Leitfähigkeit bzw. Salinität und die Alkalinität des Messmediums einzugeben und diese bei der Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors zu berücksichtigen.

[0019] Im Normalfall werden an dem Mehrparameter-Messgerät bezüglich der Messgröße CO₂-Konzentration nur die mit dem CO₂-Sensor gemessene CO₂-Konzentration und ein Ergebnis der Korrelation mit der pH-Messung angezeigt. Darüber hinaus besteht nach Anspruch 5 die Möglichkeit, dass zu Kontroll- oder Vergleichszwecken zusätzlich auch die aus der pH-Messung unter Berücksichtigung der mit Sensoren gemessenen oder als Werte eingegebenen weiteren Parameter ermittelte CO₂-Konzentration zur Anzeige gebracht wird.

[0020] Die für die Anwendung des CO₂-Sensors in Betracht gezogenen Flüssigkeiten können sich sowohl in ihrer chemischen Zusammensetzung als auch in ihren physikalischen Zustandsgrößen stark unterscheiden. Insbesondere erstreckt sich der zu messende Konzentrationsbereich von ca. 1 mg/l bei Messungen in natürlichen Oberflächenwässern bis über 1000 mg/l, beispielsweise in Mineralwasserquellen. Große Unterschiede können auch bezüglich der Temperatur, der Gesamtionenkonzentration und des Gehaltes an bestimmten Ionen, die das Messergebnis beeinflussen, vorhanden sein. Daher ist es zweckmäßig, dass entsprechend Anspruch 6 bei der Kalibrierung der Messeinrichtung eine Anpassung der Funktionen und Kriterien für den Zusammenhang zwischen der gemessenen CO₂-Konzentration und dem gemessenen pH-Wert an das jeweilige Messmedium erfolgt. Diese kann z. B. darin bestehen, dass Gleichung (1) modifiziert oder aber auch dass anstatt Gleichung (1) ein anderer funktioneller Zusammenhang zwischen der CO₂-Konzentration c_{CO₂} und der Aktivität der Hydronium-Ionen a_{H₂O₂} bzw. dem pH-Wert vorgegeben wird. Das hier vorgeschlagene Mess- und Kali-

brierverfahren ist keinesfalls nur auf die Anwendung der in Gleichung (1) angegebenen Funktion beschränkt. [0021] Die Anforderungen an die zu gewährleistende Genauigkeit der CO₂-Messung können sich bei den unterschiedlichen Anwendungsgebieten des CO₂-Sensors stark unterscheiden. Nach Anspruch 7 sind daher die Kriterien, nach denen die Notwendigkeit der Kalibrierung bzw. Überprüfung der Messeinrichtung signalisiert wird, anwendungsspezifisch einstellbar.

[0022] Nach Anspruch 8 werden die bei der Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors ermittelten Daten in einem internen Speicher des Mehrparameter-Messgerätes abgelegt, um die beiden Sensoren bzw. das Messmediums charakterisieren oder die Messwerte nachträglich in einem externen Rechner auswerten zu können.

Beschreibung eines Ausführungsbeispiels

[0023] Die Erfindung wird nachstehend in einem Ausführungsbeispiel anhand der Fig. 1 und 2 näher erläutert. Es zei-

gen

[0024] Fig. 1 eine schematische Darstellung der erfindungsgemäßen Vorrichtung und des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten und

[0025] Fig. 2 in einem Diagramm den nach Gleichung (1) unter Verwendung der im Zusammenhang mit dieser zitierten Tabellen 1 und 2 berechneten prozentualen Anteil der Konzentration c_{CO_2} an der Summe der Konzentrationen $Q_c = c_{CO_3}^{2-} + c_{HCO_3} + c_{CO_2}$ für ausgewählte Werte der Temperatur T und der spezifischen Leitfähigkeit κ der Messflüssigkeit. [0026] Entsprechend Fig. 1 werden an das verwendete Mehrparameter-Messgerät 1 außer einem membranbedeckten elektrochemischen Sensor zur Bestimmung des CO_2 -Gehaltes 2 kommerziell erhältliche, vorkalibrierte Standardsensoren zur Messung des pH-Wertes 3 sowie der Temperatur 4 und der Leitfähigkeit 5 angeschlossen und deren Messwerte mit elektronischen Messschaltungen 6 erfasst.

10

25

30

40

[0027] Der für die Messflüssigkeit charakteristische Wert der Gesamtkonzentration Q_c wird durch Titration nach DIN 38409 bestimmt und über die Parametereingabe 7 in den internen Mikrocomputer 8 des Mehrparameter-Messgerätes 1 eingespeist, in dessen Speicher der in Gleichung (1) formulierte grundlegende Zusammenhang zwischen der CO_2 -Konzentration c_{CO_2} und der Aktivität der Hydronium-Ionen $a_{H_3O^*}$ sowie der Temperatur und der spezifischen Leitfähigkeit, die in den Größen k_1 , k_2 , f_1 und f_2 enthalten sind, als Funktion oder Datensatz einprogrammiert ist. Zur Veranschaulichung sind in Fig. 2 ausgewählte Beispiele für den Funktionsverlauf bei den beiden Temperaturen $T=0^{\circ}C$ und $20^{\circ}C$ und den beiden spezifischen Leitfähigkeiten $\kappa=100~\mu\text{S/cm}$ und $900~\mu\text{S/cm}$ graphisch dargestellt. Aus dem Diagramm ist zu erkennen, dass in dem für die praktische Anwendung besonders interessanten pH-Bereich zwischen pH = $5,5\dots 7$ der Betrag der Änderung d c_{CO_2} /dpH, der nach den Gleichungen (3) und (4) berechnet werden kann, besonders groß und weitgehend unabhängig von der Temperatur und der spezifischen Leitfähigkeit ist. In diesem pH-Bereich sind sowohl der Einsatz des elektrochemischen CO_2 -Sensors als auch die Anwendung der erfindungsgemäßen Vorrichtung und des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Messung der CO_2 -Konzentration in Flüssigkeiten besonders vorteilhaft, da die erfindungsgemäße Korrelation der Messwerte vereinfachend lediglich auf der Grundlage der Änderung des pH-Wertes erfolgen kann, ohne dass bei der praktischen Anwendung übliche Änderungen der Temperatur und der Leitfähigkeit einbezogen werden müssen.

[0028] Der Mikrocomputer 8 ermittelt auf dieser Grundlage aus dem vorbestimmten Wert Q_c und den aktuellen Messgrößen für pH, T und LF jeweils einen analytischen Wert der CO₂-Konzentration c*_{CO₂}.

[0029] Das Ausgangsspannungssignal U des elektrochemischen CO₂-Sensors ist dem Logarithmus der CO₂-Konzentration in der Messlösung proportional. Die mit dem CO₂-Sensor gemessene CO₂-Konzentration c_{CO₂} wird aus der gemessenen Spannung U nach Gleichung (5) berechnet:

$$cCO_2 = c_0 \cdot 10^{U/S} \quad (5)$$

[0030] Die Sensitivität S des elektrochemischen CO₂-Sensors beträgt bei 25°C ca. 55 mV/dec, wobei die exemplarbedingten Streuungen dieser Kenngröße im Bereich von maximal ±10% liegen. Zur genauen Bestimmung von S wird eine Zweipunktkalibrierung mit Kalibrierlösungen bekannter CO₂-Konzentration unter Laborbedingungen durchgeführt. Da sich S zeitlich kaum verändert, sind diese Zweipunktkalibrierungen nur in größeren Zeitabständen bzw. nach längerem Nichtgebrauch des Sensors erforderlich. Die Temperaturabhängigkeit der Sensitivität S ergibt sich aus der des Nernstfaktors und beträgt ca. 0,2 mV/dec./K. Sie wird in dem Mehrparameter-Messgerät unter Verwendung des Messwertes des angeschlossenen Temperatursensors online automatisch kompensiert.

[0031] Der Wert der Sensorkonstanten c_0 in Gleichung (5) kann sich dagegen im Laufe der Zeit rascher verändern. Daher ist es erforderlich, den elektrochemischen CO_2 -Sensor regelmäßig durch Einpunktkalibrierungen zu überprüfen und die Veränderungen von c_0 zu kompensieren. Erfindungsgemäß werden diese Einpunktkalibrierungen in der Messlösung durchgeführt, was messtechnisch günstig und experimentell sehr einfach ist. Um den aktuellen Wert von c_0 zu bestimmen, werden der von dem Mikrocomputer 8 aus Q_c und den Messgrößen pH, T und LF ermittelte analytische Wert der CO_2 -Konzentration $c_{CO_2}^*$ sowie die mit dem CO_2 -Sensor gemessene Spannung U und die aus der Zweipunktkalibrierung bekannte Sensitivität S in Gleichung (5) eingesetzt und daraus c_0 berechnet.

[0032] Die Kalibrierwerte S und c_0 werden in der Messwertverarbeitung 9 in die Berechnung der CO_2 -Konzentration c_{CO_2} aus dem Spannungssignal U des elektrochemischen CO_2 -Sensors nach Gleichung (5) einbezogen. An der Messwertanzeige 10 wird die auf diese Weise bestimmte CO_2 -Konzentration c_{CO_2} in mg/l angezeigt.

[0033] Der Komparator 11 vergleicht während der Messung kontinuierlich online die beiden nach unterschiedlichen Verfahren bestimmten Konzentrationen c_{CO_2} und $c_{\text{CO}_2}^*$ und bildet die Differenz $\Delta c = c_{\text{CO}_2} - c^*_{\text{CO}_2}$ oder das Verhältnis $v = c_{\text{CO}_2}/c^*_{\text{co}_2}$. Die Differenz Δc kann nur bei relativ geringen Konzentrationsänderungen im Bereich niedriger CO_2 -Konzentration als Kriterium für die Übereinstimmung beider Werte herangezogen werden. Wenn höhere Konzentrationen und größere Konzentrationsänderungen zu erwarten sind, ist es zweckmäßiger, das Verhältnis v beider Größen auszuwerten. An dem Komparator 11 lassen sich in Abhängigkeit von der geforderten Messgenauigkeit bzw. Zuverlässigkeit sowie auch von der zu untersuchenden Messflüssigkeit Grenzwerte Δc (max.) bzw. v(max.) einstellen, bei deren Überschreitung durch die Signaleinrichtung 12 eine optische oder akustische Warnung erfolgt, die die Notwendigkeit erneuter Kalibrierung oder einer Überprüfung der Messeinrichtung signalisiert. Darüber hinaus besteht auch die Möglichkeit, dass die Größen Δc bzw. v an der Signaleinrichtung 12 ständig in analoger oder digitaler Darstellung als zusätzliche Information angezeigt werden. Auf diese Weise wird erreicht, dass die zeitaufwändigen Kalibrierungen nicht wie bisher prophylaktisch nach einem vorgegebenen Regime oder nach subjektiver Entscheidung, sondern nach objektiven Kriterien nur dann durchgeführt werden, wenn sie tatsächlich erforderlich sind.

[0034] Um die Zuverlässigkeit und Aussagekraft des Gesamtsystems zu erhöhen und die nachträgliche Auswertung der applikationsspezifischen Sensorhistory zu ermöglichen, werden ausgewählte Parameter, Messwerte und Korrelationsdaten in einem internen Datenspeicher 13 des Mehrparameter-Messgerätes 1 abgelegt, wozu ein Schieberegister bzw. FILA-Speicher dient.

Aufstellung der verwendeten Bezugszeichen

- 1 Mehrparameter-Messgerät
- 2 membranbedeckter elektrochemischer CO₂- Sensor
- 5 3 pH-Sensor
 - 4 Temperatursensor
 - 5 Leitfähigkeitssensor
 - 6 Messwerterfassung
 - 7 Parametereingabe für die Konzentration $Q_c = c_{CO_3^2} + c_{HCO_3} + c_{CO_2}$ in der Messlösung
- 8 Interner Mikrocomputer des Mehrparameter-Messgerätes
 - 9 Messwertverarbeitung
 - 10 Messwertanzeige
 - 11 Komparator
 - 12 Signaleinrichtung
- 15 13 Datenspeicher

Patentansprüche

- 1. Vorrichtung und Verfahren zur Messung der CO₂-Konzentration in Flüssigkeiten, dadurch gekennzeichnet, dass an ein Mehrparameter-Messgerät außer einem Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration ein Sensor zur Messung des pH-Wertes angeschlossen ist, dass bei der Messung und der Kalibrierung eine Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors nach vorgegebenen Funktionen und Kriterien vorgenommen wird und dass an dem Gerät außer der mit dem CO₂-Sensor gemessenen CO₂-Konzentration und dem pH-Wert ein Ergebnis dieser Korrelation angezeigt wird, das die Notwendigkeit der Kalibrierung bzw. Überprüfung der Messeinrichtung signalisiert.
 - 2. Vorrichtung und Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration ein membranbedeckter potentiometrischer elektrochemischer CO₂-Sensor ist.
 - 3. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass an das Mehrparameter-Messgerät zusätzlich zu dem Sensor zur Messung der CO₂-Konzentration und dem Sensor zur Messung des pH-Wertes weitere Sensoren, insbesondere zur Messung der Temperatur und der Leitfähigkeit bzw. der Salinität, angeschlossen sind, deren Messwerte in die Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors einbezogen werden.
 - 4. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass in das Mehrparameter-Messgerät eingegebene Werte für physikalische und chemische Parameter, insbesondere für die Temperatur, die Leitfähigkeit bzw. Salinität und die Alkalinität des Messmediums, bei der Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors berücksichtigt werden.
 - 5. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass an dem Messgerät sowohl die mit dem CO₂-Sensor gemessene als auch die aus der pH-Messung unter Berücksichtigung der mit Sensoren gemessenen oder als Werte eingegebenen weiteren Parameter ermittelte CO₂-Konzentration angezeigt werden.

 6. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, dass bei der Kalibrierung der
 - 6. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass bei der Kalibrierung der Messeinrichtung eine Anpassung der Funktionen und Kriterien für den Zusammenhang zwischen der gemessenen der CO₂-Konzentration und dem gemessenen pH-Wert an das jeweilige Messmedium erfolgt.
 - 7. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Kriterien, nach denen die Notwendigkeit der Kalibrierung bzw. Überprüfung der Messeinrichtung signalisiert wird, anwendungsspezifisch einstellbar sind.
 - 8. Vorrichtung und Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die bei der Korrelation der Messwerte des CO₂-Sensors mit den Messwerten des pH-Sensors ermittelten Daten in einem internen Speicher des Mehrparameter-Messgerätes abgelegt und zur Charakterisierung der beiden Sensoren oder des Messmediums oder zur Auswertung in einem externen Rechner herangezogen werden.

Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

60

55

30

35

40

45

50

65

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag:

DE 102 51 183 A1 G 01 N 27/41624. Juli 2003

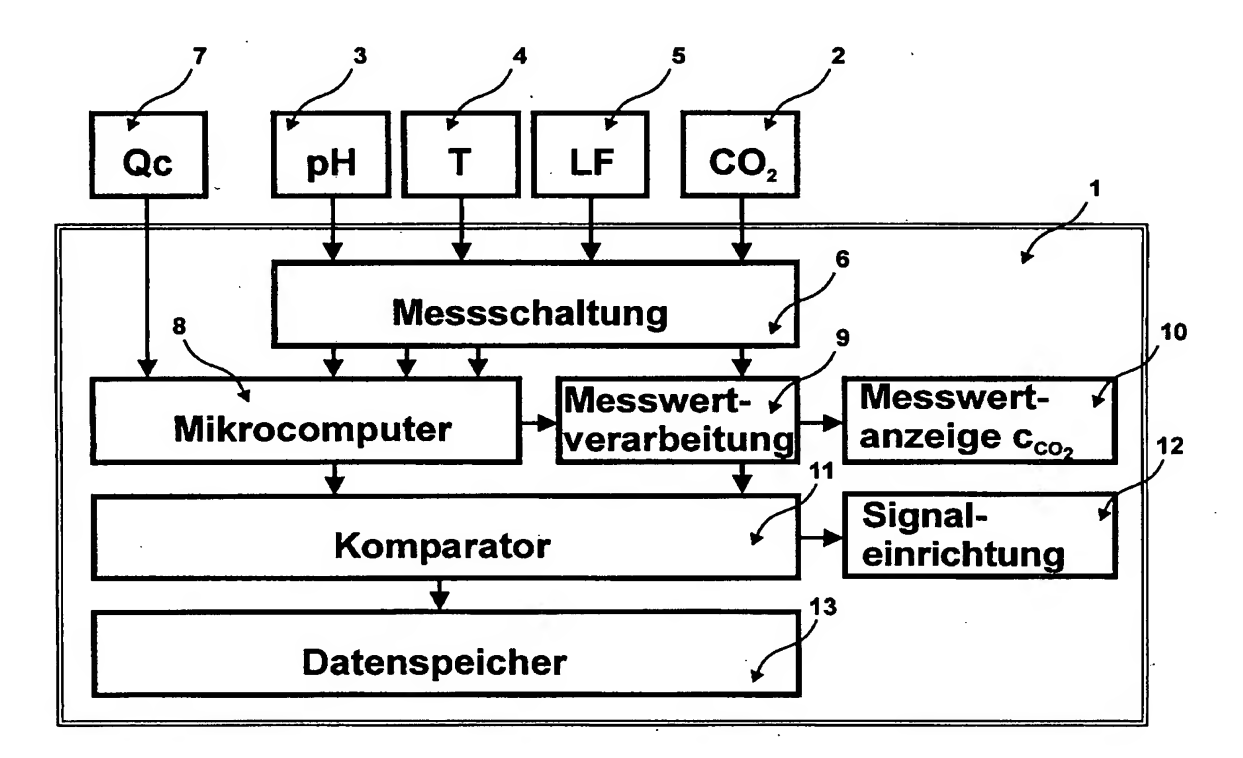


Fig. 1

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag:

DE 102 51 183 A1 G 01 N 27/41624. Juli 2003

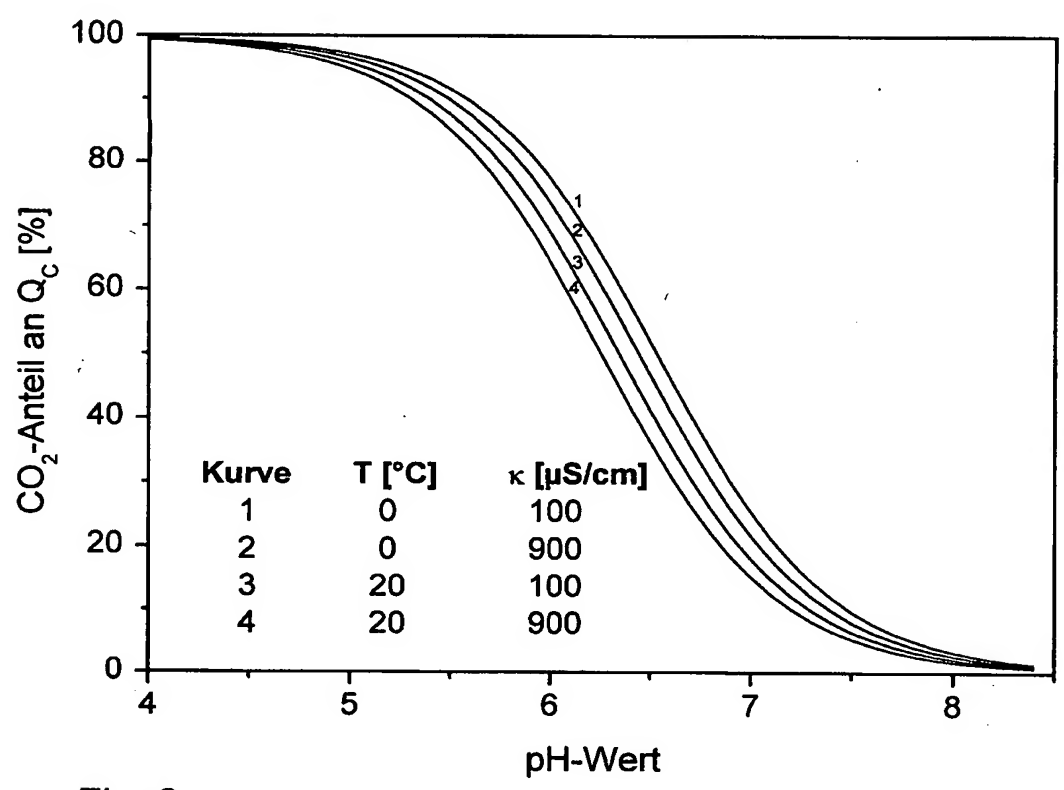


Fig. 2